Reference

SEARCH

INDEX

2/2



JAPANESE PATENT OFFICE

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number: 06121828

(43)Date of publication of application: 06.05.1994

(51) Int.CI.

A61L 33/00 A61M 25/00

(21)Application number: 04274266

(71)Applicant:

SUMITOMO BAKELITE CO LTD

(22)Date of filing: 13.10.1992

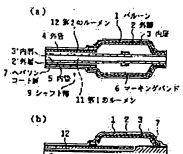
(72) Inventor:

IZUMI YASUNOBU ASAI HIDEAKI

(54) MEDICAL BALLOON CATHETER

(57) Abstract:

PURPOSE: To provide an anti-thrombotic treatment to prevent thrombus from forming when a balloon catheter for expanding physically a from forming when a balloon catheter for expanding physically a stegnosis part of a blood vessel is used. CONSTITUTION: The catheter is constituted of a shaft part 9 having the first lumen 11 penetrating in the longitudinal direction and the second lumen 12 with an apex opened in a balloon 1, a balloon provided on the apex part of the shaft part and a connecter part provided on the rear end part and the outer surface parts of the balloon and the shaft part are a two layer structure consisting of inner layers 3 and 3' of a polyamide resin and outer layers 2 and 2' of a polyurethane resin and on the outer surface thereof, a coating layer 7 of a water-insoluble polymer contg. fine heparin particles layer 7 of a water-insoluble polymer contg. fine heparin particles of 0.1-10μm in size is applied.



LEGAL STATUS

ATTORNEY DOCKET NUMBER: 10177-191 SERIAL NUMBER: To be assigned

REFERENCE: EL

Reference

9

MENU

SEARCH

INDEX

BACK

2/2



JAPANESE PATENT OFFICE

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number: 06121828

(43)Date of publication of application: 06.05.1994

(51)Int.CI.

`A61L 33/00 A61M 25/00

(21)Application number: 04274266

(71)Applicant:

SUMITOMO BAKELITE CO LTD

(22)Date of filing: 13.10.1992

(72) Inventor:

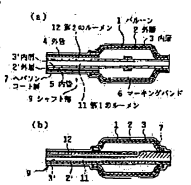
IZUMI YASUNOBU ASAI HIDEAKI

(54) MEDICAL BALLOON CATHETER

(57) Abstract:

PURPOSE: To provide an anti-thrombotic treatment to prevent thrombus from forming when a balloon catheter for expanding physically a stegnosis part of a blood vessel is used.

CONSTITUTION: The catheter is constituted of a shaft part 9 having the first lumen 11 penetrating in the longitudinal direction and the second lumen 12 with an apex opened in a balloon 1, a balloon provided on the apex part of the shaft part and a connecter part provided on the rear end part and the outer surface parts of the balloon and the shaft part are a two layer structure consisting of inner layers 3 and 3' of a polyamide resin and outer layers 2 and 2' of a polyurethane resin and on the outer surface thereof, a coating layer 7 of a water-insoluble polymer contg. fine heparin particles of 0.1-10μm in size is applied.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]
[Date of sending the examiner's decision of rejection]
[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]
[Date of final disposal for application]
[Patent number]
[Date of registration]
[Number of appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright '(C); 1998 Japanese Patent Office

MENU

SEARCH

INDEX

BACK

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顾公開番号

特開平6-121828

(43)公開日 平成6年(1994)5月6日

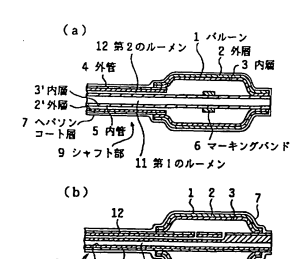
(51)Int.Cl. ⁵ A 6 1 L 33/00 A 6 1 M 25/00	識別記号 庁内整理番号 B 7167-4C	FI	技術表示箇所
	9052-4C 9052-4C	A 6 1 M	25/ 00 4 1 0 H 4 1 0 B
	<u> </u>		審査請求 未請求 請求項の数2(全 5 頁)
(21)出願番号	特頭平4-274266	(71)出願人	000002141
(22)出願日	平成 4 年(1992)10月13日	(72)発明者 (72)発明者	住友ペークライト株式会社 東京都千代田区内幸町1丁目2番2号 泉 康仲 秋田市土崎港相塾町字中島下27-4 住ペ メディカル株式会社内 浅井 秀昭 東京都千代田区内幸町1丁目2番2号 住 友ペークライト株式会社内

(54)【発明の名称】 医療用パルーンカテーテル

(57)【要約】

【目的】 血管などの狭窄部を物理的に拡張するための バルーンカテーテルの使用時における血栓の生成を防止 するため、抗血栓性処理を施す。

【構成】 長さ方向に貫通した第1のルーメン11と先端がバルーン1内に開口した第2のルーメン12を有するシャフト部9、シャフト部の先端部に設けられたバルーン、及び後端部に設けられたコネクター部で構成され、バルーン及びシャフト部の外表部はボリアミド系樹脂の内層3, 3 とボリウレタン系樹脂の外層2, 2 とからなる2層構造を有し、その外表面には粒径が0.1~10 μ mのヘバリン微粒子を含む排水溶性高分子のコーティング層7 が設けられている。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 体内管腔の狭窄した組織を拡張するためのパルーンカテーテルであって、長さ方向に貫通した第1のルーメンと先端がパルーン内に開口した第2のルーメンとを有するシャフト部、該シャフト部の遠位部に設けられたパルーン、及び近位部に設けられたコネクター部から構成され、該パルーンおよびシャフト部の外表部はポリアミド系樹脂の内層とポリウレタン系樹脂の外層とからなる2層構造を有すると共に、その外表面に、抗血栓性を有する被覆層を設けたことを特徴とする医療用パルーンカテーテル。

【請求項 2 】 抗血栓性を有する被覆層が、粒径が0.1 ~ 10μ mのヘパリン微粒子を含有する非水溶性高分子をコーティングしたものであることを特徴とする、請求項 1 記載の医療用パルーンカテーテル。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、体内の管腔、例えば消化管、血管などの狭窄部を物理的に拡張するための医療用バルーンカテーテルの構造に関するものである。

[0002]

【従来の技術】従来より、体内の管腔、例えば消化管、血管の狭窄部を拡張するためにパルーンカテーテルが使用されている。即ち、シャフトの先端に膨張可能なパルーンを有するカテーテルを、体内の目的とする部位に挿入、留置した後、体外より適当な加圧手段によりカテーテルシャフトを通して流体を注入し、加圧してパルーンを所定の圧力により膨張せしめ、組織を拡張するものである。本法によれば、大がかりな手術を行なわずに組織拡張の処置が可能であるため、近年、多数の症例に適応されてきている。

【0003】特に冠状動脈の狭窄部を拡張するバルーンカテーテルは、一般にPTCAバルーンカテーテルと呼ばれ、例えば特開昭54-70683号公報に開示されているような、長さ方向の2つの通路を有するチューブの先端部に、円筒形で折りたたみ可能な膨張要素(バルーン)を設けたものが用いられている。当初は、本法の適応としては主に冠状動脈において、左冠状動脈の主幹部を除く近位部、右冠状動脈及び一枝病変において、比較的限定された15㎜から20㎜の長さに渡る石灰化の程度の少ない病変部に限定されるものであった。一方、最近では、本法の有効性が高く評価され、更にPTCA時の緊急なサポート手段の発達と共に、その適応範囲は大きく広がってきた。

【0004】PTCAに使用されるパルーンカテーテルの一般的な形状は、図3に示したように、外径が約1㎜のシャフト部(9)の遠位部に円筒形のパルーン(13)が装着され、手元側にはパルーン膨張用の液体注入口及びガイドワイヤーの挿入口を持つコネクター部(10)が付設されている。パルーン(13)は膨張用液体

を注入して狭窄部の拡張を行なうもので、患部の狭窄の 程度や狭窄部の前後の血管の内径に応じて、パルーンの 膨張外径の異なるものを使用する。

【0005】PTCAカテーテルは、狭窄部に対して挿 入し易いように、先ず細径のガイドワイヤーを先行せし め、次いでカテーテルを誘導させる方法が一般的であ り、従って、カテーテルのシャフト部 (9) には、図4 に示したように、手元側から最先端側までガイドワイヤ ーが通過しうる細孔(第1のルーメン)(11)が通じ 10 ている。この細孔を通じて造影剤を注入することも可能 である。カテーテルシャフトには、更にもう1つの細孔 (第2のルーメン) (12) が、カテーテルの手元側か らパルーンの内腔へと連通しており、このルーメン(1) 2) を通してパルーン膨張用液体の注入と加圧を行な う。従って、上記の機能を付与するため、PTCAカテ ーテルのシャフトは、基本的には図4に示したように、 2ルーメンの構造をとっている。一般的には図4 (a) のように、カテーテルシャフトは、内管(5)及び外管 (4) の2重管構造のものが多いが、図4 (b) のよう 20 に、第1のルーメン (11) の内腔の一部、もしくは、 管壁内に第2のルーメン(12)を形成させた2ルーメ ンチューブも使用される。

【0006】カテーテルシャフト及びパルーンの材質としては、適度な柔軟性とトルクコントロール性を併せ持つ合成樹脂が用いられる。また、X線透視下でパルーン部の位置を確認できるように、マーキングパンド(6)が装着されることが多い。更に、狭窄部の拡張においれ、10atm以上の圧力がかけることが多いため、パルーンを含めて極めて強靱な樹脂材料を選択する必要があり、例えば、従来より使用されている樹脂としては、ポリエチレンテレフタレート、ポリプロピレン、ポリエチレン等が挙げられる。また、上述の如く、拡張時の高圧に耐えるべく、パルーンとカテーテルシャフトの材質を共通化することにより、カテーテルシャフトへのパルーンの接合をより強固にすることが、通常行なわれていた。

【0007】しかしながら前述の如く、現在の適応部位はより危険度の高い部位へと移って来ており、このため膨張用バルーン部およびシャフト部の必要特性としては、高度の耐圧性と狭窄部への挿入の際の抵抗が小さいことが望まれている。更には、カテーテルを冠状動脈において使用する際、カテーテルの表面に生じた微小な血栓が末梢動脈に飛んで閉塞を起こす危険性があり、このためカテーテル表面に抗血栓性処理を施すことが望まれている。従って、単一の樹脂でこれらの性質を兼ね備えたPTCAバルーンカテーテルを作製するには、従来の素材ではいずれも不十分なものであった。

[0008]

口及びガイドワイヤーの挿入口を持つコネクター部(1 【発明が解決しようとする課題】本発明は、従来のパル 0)が付設されている。パルーン(13)は膨張用液体 50 ーンカテーテルのこのような問題に鑑み、種々のパルー

ン材質について検討を行った結果なされたもので、その 目的とするところは、十分な耐圧性を有し、狭窄部への スムーズな挿入を可能にすると共に、更に表面に抗血栓 性を付与したパルーン部及びシャフト部の構成を提供す るにある。

[0009]

を設ける。

【課題を解決するための手段】即ち本発明は、体内管腔 の狭窄した組織を拡張するためのバルーンカテーテルで あって、長さ方向に貫通した第1のルーメンと先端がバ ルーン内に開口した第2のルーメンとを有するシャフト 部、該シャフト部の遠位部に設けられたパルーン、及び 近位部に設けられたコネクター部から構成され、該バル ーンおよびシャフト部の外表部はポリアミド系樹脂の内 層とポリウレタン系樹脂の外層とからなる2層構造を有 すると共に、その外表面に、抗血栓性を有する被覆層、 一例として、粒径が0.1~10μmのヘパリン微粒子を 含有する非水溶性高分子のコーティング層を設けたこと を特徴とする医療用バルーンカテーテルである。

【0010】本発明におけるパルーンカテーテルは、全 体構造は図4に示した従来のものと同じであるが、図1 (a) に示したように、シャフト部 (9) を外管 (4) と内管(5)の2重管構造とした場合は、外管(4)お よびパルーン(1)をそれぞれ、ポリウレタン系樹脂の 外層(2, 21) とポリアミド系樹脂の内層(3, 3′) の2層構造とし、外層(2,2′) の外表面に抗 血栓性を有する被覆層、例えばヘパリンコート層 (7)

【0011】また、図1(b)のように、2ルーメンチ ューブを使用した場合は、チューブの外表部にポリウレ タン系樹脂の外層 (2′) を設けると共に、パルーン (1) は図1(a)の例と同様の2層構造とし、全体の 外表面にヘパリンコート層 (7)を設けるが、これらの 例に限定されるものではなく、同等もしくは類似の機能 を有するものであれば本発明の範囲内である。

【0012】本発明において用いられるポリアミド系樹 脂としては、ナイロン11、ナイロン12、ナイロン 6、ナイロン6,6及びポリアミドエラストマーなどが 挙げられるが、特にこれらに限定されない。物性的には ナイロン11もしくはナイロン12が好ましい。また、 複数の種類のポリアミド樹脂をブレンドすることによ り、より好ましい材料を得ることも可能である。

【0013】また、ポリウレタン系樹脂としては、熱可 塑性ポリウレタン樹脂であれば良く、特に限定されるも のではないが、ジシクロヘキシルメタンジイソシアネー ト及びポリオキシテトラメチレングリコールからなるエ ーテル型熱可塑性ポリウレタンが望ましい。

【0014】抗血栓性を有する被覆層を形成する方法と しては、種々の方法が知られているが、本発明の目的に は、ヘパリン等の血栓形成を抑制する生理活性物質を微 適している。

【0015】次に、本発明のバルーンを形成するための 具体的方法について説明する。先ず、同軸押出成形機を 用いて、バルーンの素材となる管状パリソン (ポリアミ ド系樹脂を内層とし、ポリウレタン系樹脂を外層とする 2層チューブ)を作成する。次に、バルーンに十分な耐 圧性を付与せしめるため、パリソンを長さ方向に延伸さ せた後、図2に示すような金型(8)を用いて、適切な 条件下でブロー成形を行なう。この工程により、パルー ンは2軸延伸され、前述した使用条件に耐えうる高強度 を付与させることが可能となる。そして最後に、ブロー 成形により形成されたバルーンの両端の細径部で切断 し、カテーテルシャフトの遠位部に装着し、両端部で接 合する。接合の方法は、接着剤を用いる方法でも良い が、熔着によるのが一般的で好ましい。

【0016】パリソンの寸法は、パルーンカテーテルの 使用目的(体内管腔の部位)等によっても異なり、特に 限定されるものではないが、一例として、前述のような PTCAカテーテルでは、内径0.3~1.0 mm、外径0.6 ~2.0 ㎜であり、内層のポリアミド系樹脂と外層のポリ ウレタン系樹脂の厚みの比は、20/80~80/20 の範囲が望ましい、ポリアミド系樹脂層がこの範囲を越 えるとポリウレタン系樹脂層が薄くなりすぎ、その結果 複合化した効果が低減する。一方、ポリアミド系樹脂層 が上記の範囲より薄くなると、パルーンの耐圧性が低下 し、使用上の安全性を損なう結果となる。

【0017】パリソンを長さ方向に延伸する工程の雰囲 気温度は室温近辺で良いが、好ましくは20~40℃の 範囲内とするのが良い。また、延伸倍率としては、1.5 30~5倍の範囲で行なうものであるが、好ましくは2~4 倍が適当である。このような条件のもとで延伸を行なう ことにより、ポリアミド系樹脂層では延伸方向に配向が 起こり、次のプロー成形と併わさってパルーンは2軸配 向構造をとり、物性の向上、即ち耐圧強度の向上をもた らすことができる。

【0018】長さ方向に延伸したパリソンをブロー成形 する成形時のパリソンの温度は、パリソンを構成する樹 脂の種類と組合せによって異なるが、通常は80~ 180 ℃で、好ましくは90~120℃である。80℃以下で

40 は、成形温度が低すぎるため成形性が悪く、一方、 180 ℃以上では、樹脂の種類によっては温度が高すぎ、ある いは融点以上となるため成形が十分に行なわれず、パリ ソンの溶融によりブロー成形の際にバルーンの破裂等を 生ずる結果となる。特に、ポリウレタン系熱可塑性樹脂 は、一般的に見てポリアミド系樹脂より融点が低いた め、その肉厚に占める割合が大きい構成では成形が難し くなるので、融点の差が小さくなる組合せが好ましい。 【0019】パリソンの長さ方向の延伸とブロー成形か らなる2段階の工程を、2度、3度と繰り返すことによ 粒子状に分散した高分子物質をコーティングする方法が 50 り、所定の肉厚のパルーンを得ることができ、更にはパ

ルーン端部の嵩張りを防止することが可能となる。この ようにして得られたパルーンは、外径が2~4㎜の円筒 状の形であり、またその肉厚は5~40μで、好ましく は、10~30μの範囲に調整するのが良い。

【0020】次に、本発明のシャフト部 (9) を形成す るための具体的方法について説明する。図1 (a) の例 における内管(5)としては、ポリアミド系樹脂の押出 成形チューブを用いればよく、一方、図1 (a) の外管 (4) や、図1 (b) の例における2ルーメンチューブ については、基本的には、バルーン素材である管状パリ ソンと同様に、同軸押出成形機を用いて成形する。

【0021】また、ポリアミド系樹脂を用いて、単層構 造のチューブを成形し、ポリウレタン系樹脂をチューブ 外表面にコートすることも可能である。この場合は、ポ リウレタン系樹脂を溶解し得る溶剤、例えばアセトン、 メチルエチルケトン、シクロヘキサノン、ジメチルホル ムアミド、N-メチル-2-ピロリドン等の有機溶剤に より溶液を調製し、これをチューブの外表面にコート し、その後溶剤を乾燥除去する。使用できる有機溶剤 は、上記に挙げたものだけではなく、ポリウレタン系樹 20 層にヘパリン微粒子が分散されたヘパリンコート層 脂を均一に溶解し、かつ、ポリアミド系樹脂を溶解しな い溶剤であれば良く、上記に限定されるものではない。 【0022】抗血栓性の持続時間をより長くするには、 高分子の被覆層中における生理活性物質の分散粒子を出 来るだけ細かくするのが望ましいが、そのような方法の 例として、ヘパリンの表面コート法について述べる。ま ず、非水溶性高分子マトリックス中にヘパリンの微粒子 を分散させ、これを適切な有機溶剤に溶解させ、このへ パリン微粒子、非水溶性高分子マトリックス及び有機溶 びシャフト部 (9) の外表面に均一にコートし、有機溶 剤を揮発除去せしめる。この時のヘパリン微粒子の粒子 サイズは、 $0.1 \sim 30 \mu$ mの範囲が適当であり、好まし くは0.1~10μmの粒子サイズが更に望ましい。

【0023】ヘパリンをこのような微粒子状に分散させ ることは、一般的には困難であるが、本発明におけるへ . パリン微粒子を含む表面層の形成法の1例を次に並べ る。すなわち、10 wt %濃度のヘパリン水溶液を、該 水溶液の10倍の容量の沈澱剤 (ヘパリンに対して非溶 剤で、且つ水溶性の有機溶剤を使用する)、例えばメタ ノールあるいはアセトンの中に、50RPM以上の速度 で撹拌しながら注いで、ヘパリンを析出させ、4000G以 上 10000G以下の遠心加速度にて10~60分間超遠心 してヘパリンを沈降させる。その上澄液を捨て、得られ たヘパリンの沈澱物に上記と同じ沈澱剤(水溶性有機溶 剤)を加えて撹拌し、分散させた後、再び4000~ 10000 Gの遠心加速度で超遠心してヘパリン粒子を沈降、分離 させる。このような洗浄操作を1~4回くり返すことに より、 $0.1 \sim 10 \mu$ mのヘパリン微粒子を得ることがで きる。最終的にその上澄液を捨て、沈澱したヘパリン粒 50 9 シャフト部

子が乾燥しない内に、前記沈澱剤とほぼ等量の有機溶 剤、例としてテトラヒドロフランなどを注いでヘパリン を微粒子の状態で分散させ、この分散液に前記有機溶剤 に溶解可能な非水溶性高分子を溶解させ、コーティング

【0024】ここでマトリックスとして使用される非水 溶性高分子としては、適当な有機溶剤に溶解し、容易に ヘパリンの微粒子を分散できるものであればよく、例と してポリウレタン系樹脂あるいはポリ塩化ビニル樹脂が **10** 適当であるが、前記のパルーン (1) およびシャフト

(9) の外層に用いられているポリウレタン系樹脂と同 材質をマトリックスとして使用することがより好まし い。このようにして得られたコーティング液を、パルー ンおよびカテーテルシャフトの外表面にコーティング し、その後有機溶剤を乾燥除去することによって所望の 抗血栓性を有する表面を得ることができる。

【0025】本発明によるバルーンカテーテルは、内層 (3,3′)がポリアミド系樹脂、外層(2,2′)が ポリウレタン系樹脂の2層で構成されており、更に最外

(7)を有しているため、冠状動脈において使用しても 微小血栓の発生が非常に少なく、従って微小血栓による 末梢動脈塞栓の危険性が少なく、安全に狭窄部に対する 処置をすることが可能となる。

[0026]

【発明の効果】本発明のパルーンカテーテルを用いる と、体内の狭窄した組織の拡張を行なう際、従来の方法 では困難であった高度狭窄部を有する症例に対してもバ ルーンをスムーズに挿入できると共に、その表面での血 剤の3成分より構成される溶液を、パルーン(1)およ 30 栓の発生が非常に少なくなり、従ってより危険度の高い 部位への適応拡大が安全に図れるようになるため医療用 パルーンカテーテルとして好適である。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の一実施例となる医療用パルーンカテー テルの遠位部の構造を示す断面図である。

【図2】本発明のパルーンを作成するための金型の断面 図である。

【図3】PTCA用パルーンカテーテルの一般的な形状 を示す側面図である。

【図4】従来のパルーンカテーテルの遠位部の構造を示 す断面図である。

【符号の説明】

1,13 バルーン

2, 2' 外層

3, 3' 内層

4 外管

5 内管

7 ヘパリンコート層

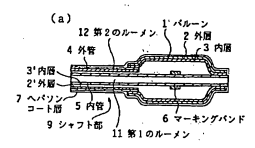
8 金型

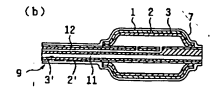
12 第2のルーメン

10 コネクター部

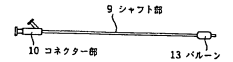
11 第1のルーメン

[図1]

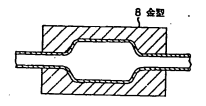




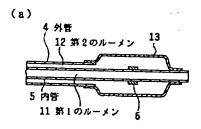
【図3】



【図2】



【図4】



(b)

